

Method and compositions for inhibiting protein kinases

Publication number: JP10508024 (T)

Publication date: 1998-08-04

Inventor(s):

Applicant(s):

Classification:

- **international:** C12N9/99; A61K31/365; A61K31/366; A61P35/02; C07D313/00; C12N9/99; A61K31/365; A61K31/366; A61P35/00; C07D313/00; (IPC1-7): C07D313/00; A61K31/365; C12N9/99

- **European:** A61K31/365; A61K31/365; A61K31/366

Application number: JP19950514745T 19951026

Priority number(s): WO1995US13882 19951026; US19940332597 19941028

Also published as:

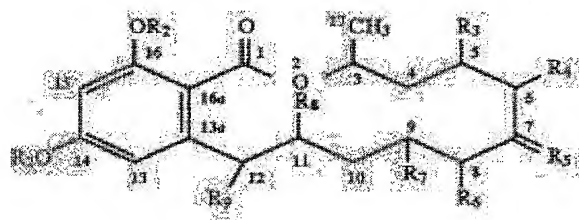
- US5674892 (A)
- US5728726 (A)
- US5795910 (A)
- WO9613259 (A2)
- WO9613259 (A3)

[more >>](#)

Abstract not available for JP 10508024 (T)

Abstract of corresponding document: **US 5674892 (A)**

A method for selectively inhibiting a kinase is disclosed, which comprises contacting a composition containing a kinase with a molecule of the formular alkanoyl; R2 is H, lower alkyl, or lower alkanoyl; R3 and R4 together represent a cis double bond or -O- or each of R3 and R4 independently represents H or OR; R5 is =O, =S, or -H, -OR; R6 and R7 together represent a double bond or -O- or each of R6 and R7 independently represents H or OR; R8 and R9 together represent a double bond or -O- or each of R8 and R9 independently represents H or OR; and each R independently represents H, lower alkyl, or lower alkanoyl.



Data supplied from the **esp@cenet** database — Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公表特許公報 (A)

(11)特許出願公表番号

特表平10-508024

(43)公表日 平成10年(1998)8月4日

(51)Int.Cl.
A 61 K 31/365
C 12 N 9/99
// C 07 D 313/00

識別記号
ADV

F I
A 61 K 31/365
C 12 N 9/99
C 07 D 313/00

審査請求 未請求 予備審査請求 有 (全 38 頁)

(21)出願番号 特願平8-514745
(86) (22)出願日 平成7年(1995)10月26日
(85)翻訳文提出日 平成9年(1997)4月25日
(86)国際出願番号 PCT/US95/13882
(87)国際公開番号 WO96/13259
(87)国際公開日 平成8年(1996)5月9日
(31)優先権主張番号 08/332,597
(32)優先日 1994年10月28日
(33)優先権主張国 米国(US)

(71)出願人 コア セラピューティクス, インコーポレイティド
アメリカ合衆国, カリフォルニア 94080,
サンフランシスコ, イースト グランド アベニュー 256
(72)発明者 ギース, ネイル エー.
アメリカ合衆国, カリフォルニア 94110,
サンフランシスコ, ドロアース ストリート 1507
(74)代理人 弁理士 石田 敏 (外3名)

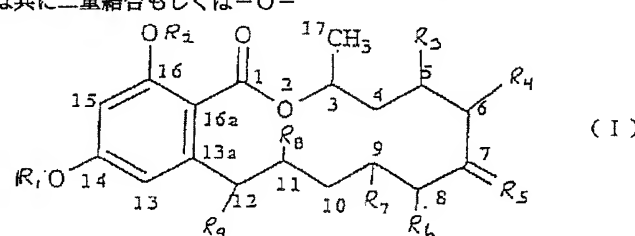
最終頁に続く

(54)【発明の名称】 プロテインキナーゼを阻害するための方法及び組成物

(57)【要約】

キナーゼを選択的に阻害するための方法であって、式(I)(ここで、R₁は、H、低級アルキル、又は低級アルカノイルであり；R₂は、H、低級アルキル、又は低級アルカノイルであり；R₃及びR₄は共にシス二重結合もしくは-O-を表すか、又はR₃及びR₄の各々は独立してHもしくはORを表し；R₅は=O、=S、又は-H、-ORを表し；R₆及びR₇は共に二重結合もしくは-O-

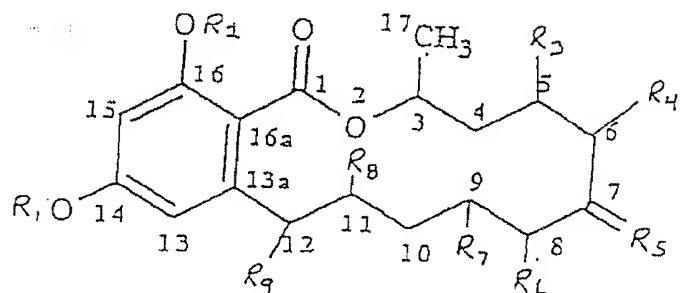
を表すか、又はR₆及びR₇の各々は独立してHもしくはORを表し；R₈及びR₉は共に二重結合もしくは-O-を表すか、又はR₈及びR₉の各々は独立してHもしくはORを表し；そして各々のRは独立して、H、低級アルキル、又は低級アルカノイルを表す)の分子に、キナーゼを含む組成物を接触させることを含むことを特徴とする方法が開示される。



【特許請求の範囲】

1. プロテインキナーゼを阻害するための方法であって、

武二



(ここで、R₁は、H、低級アルキル、又は低級アルカノイルであり；R₂は、H、低級アルキル、又は低級アルカノイルであり；R₃及びR₄は共にシス二重結合もしくは-O-を表すか、又はR₃及びR₄の各々は独立してHもしくはORを表し；R₅は=O、=S、又は-H、-ORを表し；R₆及びR₇は共に二重結合もしくは-O-を表すか、又はR₆及びR₇の各々は独立してHもしくはORを表し；R₈及びR₉は共に二重結合もしくは-O-を表すか、又はR₈及びR₉の各々は独立してHもしくはORを表し；そして各々のRは独立して、H、低級アルキル、又は低級アルカノイルを表す)の分子に、プロテインキナーゼを含む組成物を接触させることを含むことを特徴とする方法。

2. R₁がCH₃を表すことを特徴とする請求項1に記載の方法。

3. R_2 がHを表すことを特徴とする請求項1に記載の方法。

4. R_3 及び R_4 が二重結合を表すことを特徴とする請求項 1 に記載の方法。

5. R_5 が = 0 を表すことを特徴とする請求項 1 に記載の方法。

6. B₆及びB₇各々がOHを表すことを特徴とする請求項1に記載の方法

7. R_o及びB_oが二重結合を有することを特徴とする請求項1に記載の方法

B_1 が CH_3 を表し、 B_2 が H を表し、 B_3 及び B_4 が二重結合を表し、 B_5 が二

○を表し、R₆及びR₇各々がOHを表し、そしてR₈及びR₉が二重結合を表すことを特徴とする請求項1に記載の方法。

9. 位置8における炭素がS配置を有し、位置9における炭素がS配置を有することを特徴とする請求項1に記載の方法。

10. 位置3における炭素がS配置を有することを特徴とする請求項1に記載の方法。

11. 前記組成物が哺乳動物の体液を含むことを特徴とする請求項1に記載の方法。

12. 前記体液が血液又は血液画分であることを特徴とする請求項11に記載の方法。

13. 前記キナーゼがチロシンキナーゼであることを特徴とする請求項11に記載の方法。

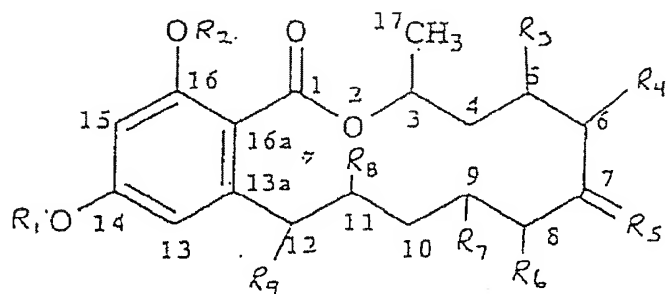
14. 前記チロシンキナーゼがPDGFであることを特徴とする請求項11に記載の方法。

15. 前記方法が、前記インヒビターの存在及び次如における前記体液中のチロシンキナーゼ活性を測定するステップと、前記組成物中のチロシンキナーゼ又はチロシンキナーゼのための基質の濃度に、前記キナーゼ活性を関連させるステップと、を更に含むことを

特徴とする請求項11に記載の方法。

16. 前記接触が生体内でおこることを特徴とする請求項1に記載の方法。

17. 式：



(ここでR₁は、H、低級アルキル、又は低級アルカノイルであり；

R_2 はH、低級アルキル、又は低級アルカノイルであり；

R_3 及び R_4 は共にシス二重結合もしくは $-O-$ を表すか、又は R_3 及び R_4 の各々は独立してHもしくはORを表し；

R_5 は=O、=S、又は-H、-ORであり；

R_6 及び R_7 は共に二重結合もしくは $-O-$ を表すか、又は R_6 及び R_7 の各々はHもしくはORを表し；

R_8 及び R_9 は共に二重結合もしくは $-O-$ を表すか、又は R_8 及び R_9 は独立してHもしくはORを表し；そして

各々のRは独立してH、低級アルキル、又は低級アルカノイルを表す)

の化合物を、チロシンキナーゼを阻害するのに効果的な量において、医薬として許容される担体と共に含むことを特徴とする医薬組成物。

18. R_1 が CH_3 を表し、 R_2 がHを表し、 R_3 及び R_4 が二重結

合を表し、 R_5 が=Oを表し、 R_6 及び R_7 各々がOHを表し、 R_8 及び R_9 が二重結合を表すことを特徴とする請求項17に記載の組成物。

19. 位置8における炭素がS配置を有し、位置9における炭素がS配置を有することを特徴とする請求項18に記載の組成物。

20. 位置3における炭素がS配置を有することを特徴とする請求項19に記載の組成物。

21. 医薬として許容される担体中に請求項1に記載の化合物を含むことを特徴とする哺乳動物におけるキナーゼ依存性の病気の制御のための医薬組成物。

22. キナーゼ依存性の病気を制御する量の請求項1に記載の化合物を、キナーゼ依存性の病気を患う哺乳動物に投与することを含むことを特徴とするキナーゼ依存性の病気を制御する方法。

【発明の詳細な説明】

プロテインキナーゼを阻害するための方法及び組成物

導入

発明の分野

本発明は、プロテインキナーゼ、特にチロシンキナーゼのインヒビターに、並びにキナーゼ及びその基質の分析並びに細胞増殖のようなキナーゼ依存の過程の阻害における使用に関する。

背景

チロシン特異的蛋白質キナーゼ（チロシンキナーゼ）は、蛋白質基質中のアデノシントリホスフェートの末端ホスフェートのチロシン残基への転移を触媒する酵素のファミリーを表す。同定されるべきこのクラスの第1のメンバーは、細胞形質転換を行うことができる（オンコジーンと呼ばれる）ウイルス遺伝子（即ちp_{60v-src}及びpp98v-fps）に関連するチロシンキナーゼであった。後に、これらのウイルス遺伝子産物に対する通常細胞類似物があることが示された。同定されるべきチロシンキナーゼの第3のカテゴリーは、インスリン、上皮成長因子（EGF）、血小板由来成長因子（PDGF）、纖維芽細胞成長因子（FGF）、及びp185HER2レセプターを含む成長因子と呼ばれるものである。これらのチロシンキナーゼの全ては、基質リン酸化により、いくつかの細胞機能のためのシグナル変換において重大な役割を果たすと信じられている。

シグナル変換の正確なメカニズムはまだ解明されていないが、チロシンキナーゼは、細胞増殖、発癌、及び細胞分化において重要な貢献する因子であることが示されている。

細胞複製は、1以上の成長因子、例えばFGF、EGF、及びPDGFへの細胞の露出により誘発される。このような成長因子は、それらの対応するレセプターと特異的に相互作用する。そのレセプターは、細胞外ドメイン、トランスメンブランドメイン及びチロシンキナーゼ酵素活性を有する細胞質ドメインを含む。細胞増殖の開始は、成長因子が細胞表面におけるそのレセプターの細胞外ドメインに結合する時における。この成長因子-レセプター結合は、自己リン酸化、レセプターの酵

素活性の増加及び基質リン酸化を生ずるレセプター二量化を導く。現在、細胞表面から核へシグナルを送るための共通の経路が同定され、チロシンキナーゼ成長因子レセプターにより利用されることが示されている。この経路は、細胞分割に関連する遺伝子の発現を制御する転写因子のリン酸化を導くプロテインキナーゼカスケードを開始するras蛋白質の成長因子媒介活性化に関連する。

細胞内基質のレセプター自己リン酸化及びリン酸化は、シグナルを送る成長因子及び細胞増殖のために要求される生化学的出来事である。これは、レセプターの生物活性の完全な損失を引きおこす部位特異的変異誘発により、EGFレセプター、FGFレセプター及びPDGFレセプターを含むいくつかのレセプターの蛋白質チロシンキナーゼ活性を除去することにより証明されている。更に、レセプターチロシンキナーゼ酵素活性をブロックするスタウロスボリン(staurosporin)、K252a及びチロホスチン(tyrophostins)のようなプロテインキナーゼインヒビターは、細胞内シグナル伝達及び細胞増殖を防ぐ。これらの研究は、成長因子レセプターによるシグナル伝達におけるチロシンリン酸化の本質的な役割を確認し、チロシンキナーゼ活性を阻害する化合物が細胞増殖を制御するのに用いられ得ることを証明する。

多くの病状は非制御的細胞増殖を特徴とする。これらの病気は種々の細胞型に関連し、癌、乾癬、肺線維症、糸球体腎炎、アテローム硬化症及び血管形成術後の再狭窄のような異常を含む。このような異常の治療のためのチロシンキナーゼインヒビターの利用性がいくつかの生体内研究において証明されている。EGFレセプターファミリーのための選択性を有するチロシンキナーゼインヒビターは、動物における腫瘍形成を遮断することが示されており、これによりヒトの癌、特に乳癌の治療において腫瘍細胞増殖を直接抑制するための潜在的有用性を証明する。また、腫瘍転移及びその関連する脈管形成は、脈管上皮成長因子(VEGF)レセプターチロシンキナーゼの活性化を防止することにより阻害されることが示されており、これは、発癌の間におこる遮断性の別個の出来事におけるチロシンキナーゼインヒビターの利用性を示す。

糸球体腎炎の実験モデルにおいて、PDGFレセプター発現の20倍増加がメサンギ

ウム細胞増殖に関連する。チロシンキナーゼレセプターの活性を防ぐPDGFの中和は、通常発生する腎臓の退化の量を制限する。これらの研究は、PDGFレセプターを遮断するチロシンキナーゼインヒビターは、ヒト糸球体腎炎の治療のための能力を有し得るだろうことを証明する。

介入心臓学の1つの主要な未解決の問題は、結腸血管形成の後の再狭窄である。約400,000の血管形成術が毎年合衆国で現在行われており、30~40%が再狭窄のため最初の年以内に失敗する。再狭窄の過程は、多くの場合PDGF及びFGFのような成長因子により媒介される平滑筋細胞の増殖のためであるアテローム硬化動脈の再閉塞に関連する。再狭窄の動物モデルにおいてPDGF又はFGFレセプターチロシンキナーゼ活性の活性化を遮断する抗体は、平滑筋細胞増殖及び新生脈管内膜の形成を防ぐ。これらの研究は、PDGF又はFGFレセ

プター機能を遮断するチロシンキナーゼインヒビターがヒト再狭窄を治療するとの利用性を有し得るだろう。

現在、癌の化学療法は、DNA合成のインヒビター（例えばアドリアマイシン、フルオロウラシル）及び細胞骨格を破壊する化合物（ビンブラスチン）を利用する。これらの化合物は、それらの阻害活性が破壊について癌細胞に限定されないので高い毒性である。しかしながら、癌細胞は、それらの細胞分割がより迅速であり、それらのDNA代謝が結果としてより活性であるので、先に言及されるインヒビターにより直ちに攻撃される。いくらかのタイプの癌が特定のホルモン誘導体で処理される。しかしながら、これらの場合を除いて、種々のタイプの癌のほとんどについての化学療法は非特異的である。

1980年代初期に、癌の20~30%が、成長因子レセプター又はそれらの変異した同族体であり、プロテインチロシンキナーゼ（PTK）活性を示す特徴的オンコジーン産物を発現することが明らかになった。PTK活性は、レセプター又はそのオンコジーン同族体の固有のものであり、そのPTKドメインを通して細胞増殖に影響を与える。更に、これらのレセプターの各々（通常又は変異）は、明白な基質特異性で特徴的なPTK活性を示す。これらのレセプターの1つは上皮成長因子（EGF）レセプター及びそのオンコジーン同族体V-ERB-Bである。

成長因子レセプターのPTK活性に関する先に記載の開発の結果として、EGFのPTK活性を阻害することができる種々の化学物質により癌を治療することが提唱されている。例えば日本特許番号62-39523, 62-39558, 62-42923及び62-42925を参照のこと。例えば、先の日本公開番号昭62-39558は、PTKインヒビターとして効果的である組成物における活性化合物として α -シアノ-2, 5-ジヒドロキ

シシンナムアミドを開示する。

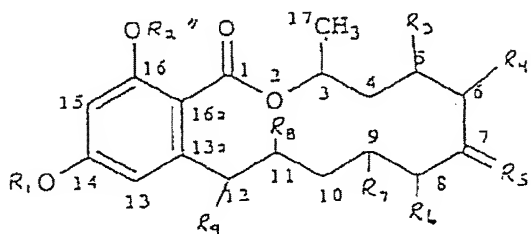
腫瘍増殖インヒビターとしてのシンナミルマロノニトリル及び種々のベンジリデンマロノニトリル化合物の使用が、Gal et al., Studies on the Biological Action of Malononitrile. I. The Effect of Substituted Malononitriles on the Growth of Transplanted Tumors in Mice, Cancer Research, 12: 565~72, 1952に開示される。

発明の概要

従って、本発明の目的は、新しい有用なキナーゼインヒビターの製剤を提供することである。

本発明の更なる目的は、低毒性と認められる古い組成物のための更なる使用を提供することである。

本発明のこれら及び他の目的は、プロテインキナーゼを阻害するための方法であって、次の式(I)：



(ここで、R₁はH、低級アルキル又は低級アルカノイルであり；
R₂はH、低級アルキル、又は低級アルカノイルであり；
R₃及びR₄は、共にシスニ重結合もしくは-O-を表し、又はR₃及びR₄の各々は独立してHもしくはORを表し；
R₅は=O、=S、又は-H、-ORであり；

R_6 及び R_7 は、共に二重結合もしくはー〇ーを表し、又は R_6 及び R_7 の各々は独立してHもしくはORを表し；

R_8 及び R_9 は共に二重結合もしくはー〇ーを表し、又は R_8 及び R_9 は独立してHもしくはORを表し；そして

各々のRは独立して、H、低級アルキル、又は低級アルカノイルを表す)の分子に、前記キナーゼを含む組成物を接触させることを含むことを特徴とする方法を提供することにより達成された。

本発明は、哺乳動物におけるキナーゼ依存性の病気の制御のための医薬組成物であって、医薬として許容される担体中に式(I)の化合物を含むことを特徴とする医薬組成物に、並びにキナーゼ依存性の病気を制御するための方法であって、キナーゼ依存性の病気を制御する量の先に示される式の化合物をキナーゼ依存性の病気を患う哺乳動物に投与することを含むことを特徴とする方法にも関する。ここで、“哺乳動物”とは通常の意味を有し、他の哺乳動物に加えてヒトを含む。医薬的使用は、獣医学的使用、特に、牛、羊、豚、ヤギ、犬、猫、ウサギ、ハムスター、アレチネズミ、ラット、及びマウスのような家畜動物における使用を含むことを意図する。

他の特徴及び利点は、明細書及び請求の範囲から明らかになろう。

図面の簡単な説明

本発明は、本明細書の一部を形成する図面と組み合わせて、以下の詳細な記載を引用することによりより理解されよう。

図1は、HR5細胞における β PDGFR自己リン酸化に対する化合物292の効果を示す。

図2は、HS68細胞内へのPDGF BB-誘導性 [3 H]チミジン組込

みに対する化合物292の効果を示す。

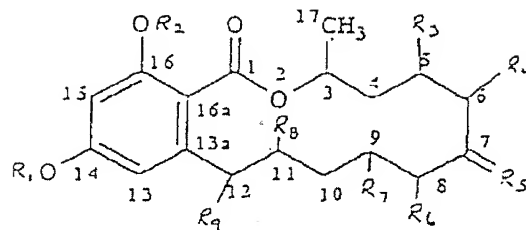
特定の実施形態の記載

本発明は、先の周知の化合物の新しい使用に、並びに最初に本明細書で同定された先の周知の化合物に関連する特定の化合物に関する。その化合物は、ゼアエソールに関し、カテコール環に融合された14員エステル環を含むマクロライドで、

ある。このクラスの化合物は25年にわたって知られており、牛食物添加物として主に用いられている。例えば、Kuiper-Goodman et al., "Risk Assessment of the Mycotoxin Zearalenone", *Regulatory Toxicology and Pharmacology* 7 : 2 53-306 (1987) ; Bennett et al., "Use of the Anabolic Agent Zearnol (Resorcylic Acid Lactone) as a Growth Promoter for Cattle", *The Veterinary Record*, pp.235-239 (March 16, 1974) ; Willemart et al., "A RAL Compound as an Anabolic in Cattle", *Veterinary Research Communications* 7 : 35-4 4 (1987) ; and Roche et al., "Resorcylic Acid Lactone as an Anabolic Agent in Cattle", *Veterinary Research Communications* 7 : 45-50(1983)を参照のこと。これらの化合物の他の周知の活性は発情剤としてである。例えば、Sheffield et al., "Zeranol (β -Resorcylic Acid Lactone), A Common residous Component of Natural Foodstuffs, Stimulates Developmental Growth of the Mouse Mammary Gland", *Cancer Letters*, 28 : 77-83(1985) ; Mastri et al., "In Vivo Oestrogenicity and Binding Characteristics of α -Zearalanol (P 1496) to Different Classes of Oestrogen Binding Proteins in Rat Liver", *J.Steroid Biochem.* 23(3) : 279-289(1985) ; Edward et al., "Murine Macrophage Activation with Resorcylic Acid Lactones (RALs) : Comparison with Diethyl

stilbestrol and 17β -Estradiol", *Immunopharmacology* 17: 107-118 (1989) ; and Katzenellenbogen et al., "Zearalenones: Characterization of the Estrogenic Potencies and Receptor Interactions of a Series of Fungal β -Resorcylic Acid Lactones", *Endocrinology* 105: 33-40(1979)を参照のこと。

しかしながら、それらは、重要な生化学的制御分子であるキナーゼのインヒビターとして以前に用いられていないし、又は役立つとして知られていない。一般に、その化合物は、式：



(ここで、R₁はH、低級アルキル、又は低級アルカノイルであり；
 R₂はH、低級アルキル、又は低級アルカノイルであり；
 R₃及びR₄は、共にシス二重結合もしくは—O—を表し、又はR₃及びR₄の各々は独立してH又はORを表し；
 R₅は=O、=S、又は—H、—ORであり；
 R₆及びR₇は共に二重結合もしくは—O—を表し、又はR₆及びR₇の各々は独立してH又はORを表し；
 R₈及びR₉は共に二重結合もしくは—O—を表し、又はR₈及びR₉は独立してH又はORを表し；そして
 各々のRは独立してH、低級アルキル、又は低級アルカノイルを表す)
 を有する。

これらの化合物及びそれらを含む医薬組成物がキナーゼに結合し、それを阻害するのに用いられ得ることが発見された。このような使用は、より詳細に以下に記載される。

言葉の定義

その開示を通じて先に用いられる場合、以下の言葉は、他に示されなければ、以下の意味を有すると理解される。

“アルキル”は、約1～約6炭素原子を含む直鎖又は分枝鎖のいずれかであり得る飽和脂肪族炭化水素を意味する。“低級アルキル”は、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル又はtert-ブチルのような直鎖又は分枝鎖であり得る1～約4炭素原子を有する先に定義されるアルキル基を意味する。ハロゲン化アルキル基、特にCF₃、CH₂CF₃、及びCF₂CF₃のようなフッ素化アルキル基はアルキル基の定義の中に含まれる。

“アルコキシ”は、“アルキル”が先に記載の通りであるアルキルーオキシ基を意味する。低級アルコキシ基が好ましい。典型的な基は、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、i-プロポキシ及びn-ブトキシを含む。

“アシルは”、有機酸、カルボン酸からその酸水酸基の除去により得られる有機基を意味する。好ましいアシル基はアセチル及びプロピオニルのような低級アルキルカルボン酸基である。ベンゾイルも好ましい。

“ハロ”はハロゲン原子を意味する。好ましいハロゲンは、塩化物、臭化物及びフッ化物を含む。

構造

典型的構造を以下の表に示す。この表における例の化合物は、本明細書の実施例セクションにおける化合物292である。

表 1

| 例 | R | | | | | | | | |
|----|--------------------|-----------------|-----|-----|-------|-----|-------|-----|-----|
| | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 |
| 1 | Me | H | = | = | O | OH | OH | = | = |
| 2 | MeCO | Me | -O- | -O- | O | OH | OH | = | = |
| 3 | H | H | = | = | O | -O- | -O- | = | = |
| 4 | Me | H | = | = | O | OH | OH | OH | OH |
| 5 | Me | H | = | = | O | OH | OH | H | H |
| 6 | Me | H | = | = | O | H | H | = | = |
| 7 | Me | H | = | = | H, OH | H | H | H | H |
| 8 | CF ₃ CO | Et | = | = | S | H | H | = | = |
| 9 | MeCO | MeCO | -O- | -O- | S | H | H | = | = |
| 10 | H | i-Pr | OH | OH | S | OH | OH | = | = |
| 11 | H | H | H | H | O | H | H | H | H |
| 12 | H | H | OH | OH | O | OH | OH | OH | OH |
| 13 | H | H | OMe | OMe | O | OH | OH | = | = |
| 14 | t-Bu | CF ₃ | = | = | O | OH | OH | = | = |
| 15 | H | H | = | = | S | OBu | OH | OH | OH |
| 16 | MeCO | H | OH | OH | O | OH | OCOMe | OMe | OMe |
| 17 | iPnCO | Me | = | = | S | = | = | OH | OH |

表の脚注

(隣接したカラムにおける) = は、隣接して示された炭素間の二重結合を表す。

(隣接したカラムにおける) -O- は、隣接して示された炭素間のエポキシドを表す。

Me—メチル；Et—エチル；Pr-n—プロピル；iPr—イソプロピ

ル；Bu-n-ブチル；sBu-sec-ブチル；iBu-イソブチル；tBu-tert-ブチル；1Pn-1-ペンチル；2Pn-2-ペンチル；3Pn-3-ペンチル；2MB-2メチルブチル；iPn-イソペンチル(3-メチルブチル)；nPn-ネオペンチル(2,2-ジメチルプロピル)；11MP-1,1-ジメチルプロピル；12MP-1,2-ジメチルプロピル；MeCO-アセチル(残りのアシル誘導体は同様に命名される)。

キラル中心の立体化学及び二重結合の幾何構造

本発明の方法に用いられる化合物は3までのC-C二重結合-R₃-R₄, R₆-R₇、及びR₈-R₉を含み得る。存在する場合、R₃-R₄二重結合は、示される方法において分子が活性であるためにシスでなければならない。R₆-R₇及びR₈-R₉二重結合は、存在するなら、好ましくはトランスである。

潜在的なキラル中心は炭素3, 5, 6, 8, 9, 11、及び12(マクロライドナンバーシステム；式I参照)に存在する。立体化学的名称(R及びS)は与えられた位置における置換基の性質によって変化するので、特定の位置の好ましい立体化学は、置換基によりR又はSとなろう。個々のキラル中心の絶対的立体化学的配置は、好ましくは、自然に発生するレゾル環式酸(resorcyclic acid)誘導体の1つ及び他のものにおいて見い出されるのと同じ相対的配置を有するものである(そしてこれにより合成的改変により最も容易に調製される)。しかしながら、合成技術は、キラル中心を転化するために利用でき(例えばSN₂置換反応)、このような技術はこのような異性体が要求される非天然の異性体を調製するのに用いられ得る。特定の立体化学が与えられた位置において要求される場合、多くの技術が立体特異的合成又はジアステレオマーの合成のいずれかに利用できる。なぜなら、(C3におけるキラル中心のような)キ

ラル中心を既に含む分子内の单一のキラル中心(又はキラル中心の対)の導入は、通常の物理的技術により分離され得る(鏡像異性体よりむしろ)ジアステレオマーを生成するからである。2つの好ましいキラル中心方向は、OH基が両方の位置に存在する場合に位置8における炭素がS配置を有し、位置9における炭素が

S配置を有するもの、並びに位置3における炭素がS配置を有するものである。

いずれの場合においても、不活性ジアステレオマー存在は、(医薬担体のよう
な) いずれかの他の不活性材料の存在と同様に作用するにすぎない。

化合物の調製及び生成

本発明に用いられる化合物はレゾル環式ラクトンであり、周知の技術により調
製され、改変され得る。これらの化合物のいくつかは、発酵の生物学的産物とし
て利用でき、他のものは開始生物産物の化学的改変により得られうる。表1にお
ける化合物1の生物産物は以下の実施例に記載される。他の生物的及び化学的合
成技術は、その全てが引用により本明細書に組み込まれるUSPN 3,373,030; 3,55
1,454; 3,810,918; 3,836,544; 及び3,925,423を含むいくつかの米国特許に記載
される。これらの特許の最後のものは、直ちに利用できる開始材料から本発明の
化合物を作るための一般的な合成を供するので特に有用である。

例えば、トランス-ゼアラレノンは、例えば米国特許第3,196,019に記載され
るように適切な発酵方法を用いる微生物Gibberella zae(Gordon)の培養により
得られうる。例えば、ラクトンゼアラレノン環における未飽和炭素結合は、米国
特許3,239,354の手順に従って水素化され得る。ゼアラレノンのケトン基は、米
国特許第3,239,341号の手順により対応するアルコールに、又は米国特許第3,237
,341号に記載される手順によりメチレン基に還元され得る。アル

キル、アルカノール、アリール、又はアリールアルキル基による水酸基の水素の
置換は、米国特許第3,239,342及び3,239,347に開示される。2800~3500オングス
トロームにおける照射を用いる二重結合のシストラントス転化は、現在放棄され
た1972年12月21日に出願された米国特許出願第317,117号に開示される。ゼアラ
ラノールのジアステレオマーの分離は、米国特許第3,687,982号に開示される。
これらの特許文献の全ては、本発明に役立つ化合物の合成生成の技術の現状の例
として引用により本明細書に組み込まれている。

フェニル又はマクロライド環上の種々の置換基は、開始化合物中に存在し得、
又は1の基から他への置換もしくは転化のために当該技術で周知である方法によ
る縮合産物の形成後に添加され得る。置換基自体が反応性であるなら、置換基は

、当該技術で周知である技術に従ってそれ自体が保護され得る。当該技術で周知である種々の保護基が用いられ得る。多くのこれらの可能な基の例は、T.W.Green, John Wiley and Sons, 1981による“Protective Groups in Organic Synthesis”において見い出され得る。第1アルコールは、当該技術で周知である酸化剤により酸化されてカルボン酸又はアルデヒドを形成し得、第2アルコールは、酸化されてケトンを形成し得る。これにより、開始材料、中間体又は最終生成物の分子を通して種々の置換基を供するため置換又は変換反応が用いられ得る。

本発明の化合物を調製するための生物的及び合成的技術の詳細を供する科学出版物の例は、それらの全てが引用により本明細書に組み込まれる次のものを含む：

Sugawara et al., “Zearalenone Derivatives Produced by the Fungus Dreslera Portulacae”, Phytochemistry, 31 (6) 1987-1990(1992),

El Sharkawy et al., “Microbial transformation of Zearaleno

ne. 2. Reduction, Hydroxylation, and Methylation Products”, J.Org.Chem., 53 : 515-519(1988),

Agatsuma et al., “Revised structure and Stereochemistry of Hypothemycin”, Chem Pharm.Bull. 41 (2) : 373-375(1993),

Nair et al., “Metabolites of Pyrenomycetes XIII: ¹ Structure of (+) Hypothemycin, an Antibiotic Macrolide from Hypomyces trichothecoides”, Tetrahedron Letters, 21 : 2001-2012(1980),

Ellestad et al., New Zearalenone Related Macrolides and Isocoumarins from and Unidentified fungus”, J.org.Chem., 43 (12) : 2339-2343(1978),

Gatenbeck Sten, “The Biosynthesis of Oxytetracycline”, Biochemical and Biophysical research Communications”, 6 (6) : 422-426(1961/62),

Ayer et al., “Minor Metabolites of Monocillium Norinii”, Phytochemistry, 5 : 1353-1355(1987),

Hagler et al., “Identification of Naturally Occurring Isomer of Zearalenol Produced by Fusarium roseum ‘Gibbosum’ in rice Culture”, Applied a

nd environmental Microbiology, 37 (5) : 849-853(May 1979),
 Urry et al., "The Structure of Zearalenon", Tetrahedron letters, 27 :
 3109-3114(1966),
 Bollinger et al., "Vier neue Metabolite von Giberall zaeae: 5-Formyl-z
 earalenon, 7'-Dehydrozearalenon, 8'-Hydroxy- und 8'-epi-Hydroxy-zearaleno
 n", Helvetica Chimica Acta, 55 (8) : 305-306(1972),
 Ayer et al., "The Isolation, Identification, and Bioassay
 of the Antifungal Metabolites Produced by Monocillium nordinii", Can.J.
 Microbiol. 26 : 766-773(1980),
 Mirrington et al., "The Constitution of Radicicol", The Tetrahedron
 Letters 7 : 365-370(1964),
 Shipchandler T.Mohammed, "Chemistry of Zearalenone and some of its De
 rivatives", Heterocycles, 3 (6) 471-520(1975),
 Kuo et al., "The resolution of (±)-Zearalenone. Determination of the
 Absolute Configuration of the Natural Enantiomorph", Chemical Communic
 ations pp.761-762(1967), and
 McCpra et al., "The Constitution of Monorden, an Antibiotic with Tran
 quilising Action", Tetrahedron Letters 15 : 869-875 (1964).

キナーゼのインヒビターとしての使用

本発明の化合物は、哺乳動物におけるキナーゼ依存性の病気、特にチロシンキ
 ナーゼに関連するものの制御のためのキナーゼインヒビターとしての治療的使用
 に全て直ちに適合される。他のクラスより優先してプロテインキナーゼの3のタ
 イプの1つ（3つの周知のクラスは以下に議論される）を特異的に阻害するレゾ
 ルシル酸誘導体の能力は、特異的化合物が用いられるであろう様式を決定する因
 子の1つである。チロシンキナーゼ依存性の病気は、異常型のチロシンキナーゼ
 酵素活性により開始／維持される過剰増殖異常を含む。例としては、癌、アテロ
 ーム硬化症、及び抗脈管形成（例えば腫瘍増殖、糖尿病性網膜症）を含む。特定
 の病気に対する他のクラスのキナーゼの関係に基づく利用できる情報はほとんど

ないが、化合物を阻害する治療に役立つ蛋白質チロシンキナーゼ(PTK)が選択的であり、それが他のクラスのキナーゼにおいても本当であることが当該技術で理解されている。PTKインヒビターケルセチン、ゼキス

テイン(genistein)及びスタウロスボリンは、チロシンキナーゼに加えて多くの他の蛋白質キナーゼを阻害し、それらの特異性の欠如として高度に細胞毒性であるそれゆえ、選択性の欠損のための要求されない副作用をおこすようなPTKインヒビター（又は他のクラスのキナーゼのインヒビター）を同定する細胞毒性を測定する慣用的アッセイが用いられ得る。

3の一般的なクラスのプロテインキナーゼが、それらの基質として作用するアミノ酸に基づいて同定された：チロシンをリン酸化するキナーゼ、チロシン及びトレオニンをリン酸化するキナーゼ並びにセリン及びトレオニンをリン酸化するキナーゼ。選択性のより詳細なテストとして、特定の範囲のこれらのキナーゼの酵素活性を阻害する能力について化合物をテストするべきである。チロシン特異的プロテインキナーゼは背景セクションに記載されている。セリン及びトレオニンをリン酸化するキナーゼ（最も一般的なクラス）の例はRAF、プロテインキナーゼA、プロテインキナーゼC、及びTGF β レセプターを含む。キナーゼMEKはチロシン及びトレオニンをリン酸化するキナーゼの例である。

キナーゼインヒビターの使用の以下の議論において、その議論はチロシンキナーゼに集中する。なぜならこれらは医薬的制御に最も直ちにアクセスできるキナーゼであるからである。しかしながら、チロシンキナーゼインヒビターとしての化合物の使用の本明細書でのいずれの議論も、その作用の特異性が周知であれば他のキナーゼクラスの1つに特異的である化合物の使用に同様に適用可能である。レゾル環式化合物が特定のクラスのキナーゼに特異的であるか否かは、実施例に示されるキナーゼ活性アッセイ（又は実施例で議論されるキナーゼのために異なるキナーゼを置換する同一性アッセイ）を用いることにより直ちに決定される。過度の繰返しを避けるた

めに、以下の議論は他のクラスのキナーゼで行われ得るものとの例としてチロシン

キナーゼを議論する。これにより、本文脈から特定され、又は明らかでないなら、キナーゼのクラスのいずれかに特異的化合物の使用の例として特定の使用のため、又は特定の状況における“チロシンキナーゼ”又は“PTK”に言及されるはずである。

治療に役立つPTK又は他のキナーゼクラスの1つを阻害する化合物のために、それらは完全な細胞において活性であるべきである。

単離された酵素調製物を阻害する能力に基づいて同定された PTKインヒビターは、ネイティブ PTKを阻害することにおいて、しばしば弱いか又は効果がない。この活性の欠除は、PTKインヒビターが細胞膜を横切ってそれらの作用の部位に達する能力がないため、又はそれらがアデノシン三リン酸(ATP)濃度が高く、他の因子が含まれ得る細胞内で PTKを阻害することができないためのいずれかのためである。完全な細胞上の成長因子レセプターチロシンキナーゼに対する PTKインヒビターの活性を決定するためにいくつかの方法が直ちに利用できる。細胞の成長因子処理は、対応するレセプターの迅速な自己リン酸化及びレセプター基質のリン酸化を生じ、これらの出来事は抗ホスホチロシン抗体を用いて測定され得る。また、カルシウム流動、イノシトールホスフェート代謝及び細胞の DNA合成を含む更なる細胞内シグナル伝達の出来事が測定され得る。最後に、治療に役立つPTKインヒビターは、成長因子の作用の要求されない結果であり、モニターするのが容易である細胞増殖を遮断することができなければならない。

水及び弱疎水性溶媒の両方における本発明の化合物の可溶性が、それらが細胞膜を横切る確率を増加させるであろうことが理論づけられる。しかしながら、種々の可溶性化合物が、試験管内実験において大きなキナーゼ阻害を示した。

本発明の化合物は、遊離酸の形態において、塩の形態において、及び水和物として役立ち得る。全ての形態が本発明の範囲内である。塩基性塩が形成され得、簡単に使用のためにより便利な形態である；実際、塩の使用は酸形態の使用に固有の量を形成する。その塩を調製するのに用いられ得る塩基は、好ましくは、遊離酸と組み合わせた場合に、遊離酸に固有の利益的特徴が陽イオンに起因する副作用により損なわれないように、医薬として許容される塩、即ちその陰イオンが

医薬的投与量の塩において動物に毒性でない塩を形成するものを含む。その酸化化合物の医薬として許容される塩が好ましいが、例えば塩が精製及び同定の目的のためのみに形成される場合、又はイオン交換法により医薬として許容される塩を調製することにおいて中間体として用いられる場合のように、特定の塩自体が中間生成物としてのみ要求される場合でさえ、全ての塩が遊離酸形態のソースとして役立つ。

プロテインチロシンキナーゼインヒビターとしての特定のインヒビターとしての活性を有する本発明の範囲内の化合物は、例えば乾癬及び再狭窄を含む特定の病状の治療のための細胞抗増殖剤としての治療的価値を有する。本発明は、アテローム硬化症の治療に特に適用可能であろうと予想される。いくつかの病状、例えばアテローム硬化症の治療に関して、特定の人々は、例えば遺伝的、環境的又は歴史的因素のため、高い危険があるとして同定され得る。本発明の範囲内の化合物は、このような病状の発生もしくは再発を防ぐもしくは遅らせること又はその病状を治療することにおいて用いられ得る。

本発明の化合物は、種々の形態において哺乳動物に投与され得る。即ち、それらは、選択された投与の経路、例えば経口又は非経口によって、錠剤、カプセル、ロゼンジ、トローチ、堅いキャンディ

一、粉体、スプレー、エリキシル、シロップ、注入可能又は点眼溶液等の形態において種々の医薬として許容される不活性担体と組み合わせられ得る。これに関する非経口投与は、次の経路：静脈内、筋内、皮下、眼内、滑液包内、（経皮、眼、舌下、及び頬を含む）経上皮、（眼（ophthalmic）、皮膚、眼（oculer）、直腸、吸入剤及びエアロゾルによる鼻吸入）を含む局部的、並びに直腸全身性のものによる投与を含む。

活性化合物は、例えば不活性希釈剤と共に、もしくは同化可能な食用担体と共に経口的に投与され得、又はそれは日常の飲食物に直接組み込まれ得る。経口治療投与のために、活性化合物は、賦形剤と共に組み込まれ得、摂取可能な錠剤、頬側錠剤、トローチ、エリキシル、懸濁液、シロップ、及び水等の形態で用いられる。このような組成物及び調製物は、少くとも0.1%の活性化合物を含むべき

である。組成物及び調製物の割合は、もちろん種々であり、便利には、その単位の重量の約2～約6%の間であり得る。このような治療に役立つ組成物中の活性化合物の量は、適切な投与量が得られるであろうような量である。本発明に従う好ましい組成物又は調製物は、経口投与単位形態が約1～1000mgの間の活性成分を含むように調製される。

錠剤、トローチ、ピル、及びカプセル等は次のものも含み得る：ポリビニルビロリドン、トラガカントゴム、アラビアゴム、スクロース、コーン・スタークもしくはゼラチンのようなバインダー；リン酸カルシウム、クエン酸ナトリウム及び炭酸カルシウムのような賦形剤；コーン・スターク、ポテト・スターク、タピオカ・スターク、特定の複合体シリケート、及びアルギン酸等のような分解剤；ラウリル硫酸ナトリウム、タルク及びステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤；スクロース、ラクトースもしくはサッカリンのよう

な甘味料；又はペパーミント、サリチル酸メチルもしくはサクランボ調味料のような芳香剤。同様のタイプの固体組成物は、軟質及び硬質充填ゼラチンカプセルにおける充填剤としても用いられる：この関係における好ましい材料は、ラクトースもしくは乳糖並びに高分子量ポリエチレングリコールも含む。投与単位形態がカプセルである場合、それは、先のタイプの材料に加えて液体担体を含み得る。種々の他の材料は、コーティングとして、又は投与単位の物理的形態を改良するためには存在し得る。例えば、錠剤、ピル、又はカプセルはシェラック、糖又は両方で被覆され得る。シロップ又はエリキシルは、活性化合物、甘味料としてのスクロース、防腐剤としてのメチル及びプロピルパラベン、染料、サクランボもしくはオレンジ芳香剤のような芳香剤、乳化剤及び／又は懸濁剤、並びに水、エタノール、プロピレングリコール、グリセリン及びその組合せのような種々のもののような希釀剤を含み得る。もちろん、いずれかの投与単位形態を調製するのに用いられるいずれかの材料は医薬的に純粋であり、用いられる量において実質的に非毒性であるべきである。更に、活性化合物は、徐放性調製物及び製剤内に組み込まれ得る。

活性化合物は、非経口的又は腹腔内にも投与され得る。非経口投与の目的のた

めに、ゴマもしくはピーナッツ油中又はプロピレングリコール水溶液中の溶液が用いられ得、対応する水可溶性アルカリ金属又はアルカリ土類金属塩が先に計数され得る。このような水溶液は必要に応じて適当に緩衝されるべきであり、その液体希釈剤は十分な塩類溶液もしくはグルコースで最初に等張にされるべきである。遊離塩基又は生理的に許容される塩としての活性化合物の溶液は、ヒドロキシプロピルセルロースのような界面活性剤と適切に混合された水中で調製され得る。グリセリン、液体ポリエチレン glycol

コール及びそれらの混合物中で、並びに油中で分散剤も調製され得る。保存及び使用の通常の条件下において、これらの調製物は微生物の増殖を防ぐために防腐剤を含む。これらの特定の水溶液は、特に、静脈内、筋内、皮下及び腹腔内注入目的のために適している。この関係において、用いられる滅菌水性媒体は、当業者に公知である標準的な技術により全て直ちに得られ得る。

注入での使用に適した医薬形態は、滅菌注入可能溶液又は分散剤の即座の調製のための滅菌水溶液もしくは分散液及び滅菌粉体を含む。全ての場合において、その形態は、滅菌されなければならず、容易にシリンジが使用できる程度まで流体でなければならない。それは、製造及び保存の条件下で安定でなければならず、バクテリア及び真菌のような微生物の汚染作用に対して保護されなければならない。担体は、例えば水、エタノール、ポリオール（例えばグリセリン、ポリエチレン glycol、及び液体ポリエチレン glycol 等）、それらの適切な混合物及び野菜油を含む溶媒又は分散媒体であり得る。適切な流体性は、例えばレシチンのようなコーティングの使用により、分散剤の場合要求される粒子のサイズの維持により、及び界面活性剤の使用により維持され得る。微生物の使用の保護は、種々の抗菌及び抗真菌剤、例えばパラベン、クロロブタノール、フェノール、ソルビン酸及びチメロサール等によりもたらされる。多くの場合、等張剤、例えば糖又は塩化ナトリウムを含むことが好ましいだろう。注入可能組成物の長期の吸収は、吸収を遅らせる薬剤、例えばモノステアリン酸アルミニウム及びゼラチンの使用により引き起こされ得る。

滅菌注入可能溶液は、適切な溶媒中の要求される量における活性化合物を、必

要に応じて先に計数された種々の他の成分に組み込み、次にろ過して滅菌することにより調製される。一般に、分散剤は

、塩基性分散媒体、及び先に計数されたものからの要求される他の成分を含む滅菌ビヒクル内に、滅菌された活性成分を組み込むことにより調製される。滅菌注入可能溶液の調製のための滅菌粉体の場合、調製の好ましい方法は、活性成分及び先に滅菌ろ過された溶液からのいずれかの更なる要求される成分を生成する真空乾燥及び凍結乾燥技術である。

局部的投与の目的のために、（通常約0.1%～5%濃度における）希釈滅菌した水溶液、又は先の非経口溶液に類似した他のものが、眼への滴下様の投与に適した容器内で調製される。

本発明の治療用化合物は、単独で、又は医薬として許容される担体と組み合わせて哺乳動物に投与され得る。先に言及されるように、活性成分及び担体の相対的割合は、化合物の溶解度及び化学的性質、選択された投与の経路並びに標準的な医薬的実施により決定される。

診断又は治療のために最も適しているであろう本治療剤の投与量は、投与の形態、選択された特定の化合物及び治療下における特定の患者の生理的特徴で種々であろう。一般に、少い投与量が最初に用いられ、必要に応じてその環境下で最適な効果に達するまで少量の増加量により増加されるだろう。ラットを用いる生理学的研究に基づく治療用のヒトの投与量は、それは1日に1回～数回異なるいくつかの投与単位で投与され得るが、一般に日当たり体重の約0.01mg～約100mg/kg又は約0.4mg～約10g以上であろう。

その化合物は单一又は分割された投与において日当たり体重の約0.1～10mg/kgの範囲の投与量で経口的もしくは非経口的のいずれか、又は点眼のように局部的に投与される。もちろん、特定の状況において、診断する医師の裁量において、この範囲外が用いられるだろう。

式Iの化合物又はその医薬として許容される塩を含む医薬組成物において、活性成分に対する担体の重量比は、通常、1：4～4：1の範囲、好ましくは1：

2～2：1の範囲であろう。しかしながら、いずれかの与えられた場合において、選択された比率は活性成分の溶解度、考慮された投与量及び投与の正確な経路のような要因によるだろう。

広く記載された本発明は、詳説する目的のみのために供され、他に示されなければ本発明を限定するものと解釈されるべきでない。以下の詳細な実施例を引用してより理解されるだろう。

実施例

実施例1、化合物292の調製

発酵。C292FE、クルブラリア (Curvularia) 種を28℃、80%湿度において、増殖培地(0.005ml/mlの微量要素と共に 4.0g/Lイーストエキス、10.0g/L麦芽エキス、4.0g/Lグルコースを有する寒天)を含むペトリ・プレート内で増殖させた。菌糸体を、10%グリセリン及び5%ラクトースを含む溶液4.5mlを含むチューブ内にガラスピーツと共に浸して均一な懸濁液を形成した。30ml種培地(20.0g/Lグルコース、15.0g/L pharmamedia、3.0g/L $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$ 、0.03g/L $\text{ZnSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ 、4.0g/L CaCO_3 、5.0g/Lイーストエキス、及び H_2O で1Lにしたもの)を含む250mlエーレンマイヤーフラスコに1～2mlの浸された菌糸体を接種した。種フラスコを振幅50mm、250rpmで2日間、28℃でロータリー・シェーカー上でインキュベートした。

種フラスコからの1mlアリコートを、250mlエーレンマイヤーフラスコ中の30ml発酵培地(60.0g/Lマンニトール、12.5g/L大豆粉、2.5g/Lクエン酸、0.5g/Lイーストエキス、及び水で

1Lにしたもの)、pH 7.0に移し、同じ条件下でロータリー・シェーカー上で5～6日間、インキュベートした。

抽出。本実施例のために、各々のフラスコが30mlブイヨンを含む250ml振とうフラスコ内に15L発酵物を供した。約15mlの酢酸エチルのアリコートをシェーカー・ボードからの除去の後5分以内に各々のフラスコに加えた。各々のフラスコの内容物を次に組み合わせて、その菌糸体をポリプロピレンフィルターを通す吸引ろ過により液体からろ過した。その菌糸体を2L酢酸エチル中に取り、細胞を

破壊するために簡単にホモジエナイスした。その混合物をろ過してろ液を保存した。この手順を3回繰り返した。その水相を酢酸エチル10Lで分離漏斗において別々に抽出した。菌糸体及び水性抽出液からの酢酸エチルに層を組み合わせて、硫酸ナトリウム上で乾燥させてろ過した。ロータリーエバボレーションによりその溶媒を除去した後、その結果として生ずる残物を一晩、真空ポンプにより乾燥させた。粗抽出液は2.565gを生成した。

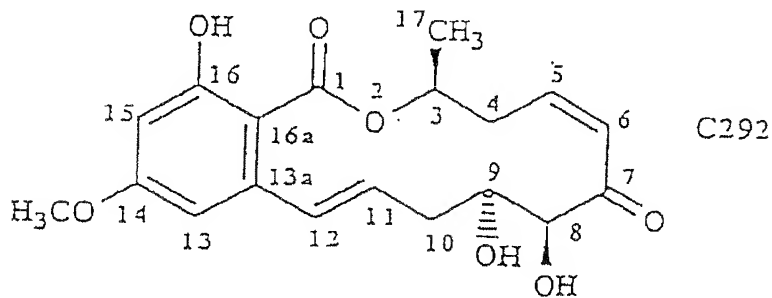
CPC分画。粗抽出液を、“Tripple”コイルカラムを含むPC.Inc. 高速向流クロマトグラフにより CPC分画にかけた。1:3:3:3容量比のn-ヘキサン、酢酸エチル、メタノール及び水を混合して一晩放置した。低側の層を固定相として CPCカラム内にくみ出した。上側の層を可動相として用いた。カラムは、1,040r/minの回転速度を有し、分当り3mlの流速を用いた。注入サイズは5mlの上側及び5mlの下側の相に溶かされた粗抽出液 400mgであった。ホトダイオード・アレーディテクターで 270nmにおいて代謝を検出した。活性な代謝物は、不活性な異性体と共に96~114分で溶出させた。これらの画分を5つの更なるCPC画分からのものと組み合わせて2つの代謝物の混合物75.6mgを供した。

HPLC分画。先に得られた混合物を次の条件を用いてHPLC分画にかけた：

分析用 C₁₈-カラム(8×100mm、Waters, Novapak)；流速 1 mL/分；注入当りジメチルスルホキシド(DMSO) 10mlに溶解された0.5mg；270nmにおいてモニター；開始条件；70%水/30%アセトニトリルから80分にわたり100%アセトニトリルにする。直線勾配を適用；ピーク1（不活性代謝物）は16.90分で溶出。ピーク2（活性代謝物）は18.74分で溶出。

異性体の転化及び分離。C292FEは、大環における2つの二重結合の1つの幾何配置においてのみ異なる2つの代謝物を產生した。CPC分画から得られた 167mg を1mg/10mLの濃度においてDMSO中に溶かした。次に50mLのアリコート(5mg)を異性体を分離するためにHPLC(Resolve 25cm×100cm、5mL)により分画した。開始カラム条件は35%メタノール/65%水であった。25分間にわたる直線勾配を、8ml/分の流速を用いて90%メタノール/10%水の最終条件に適用した。これらの条件下において、トランス異性体（不活性）は11.3分において溶出し、次

にシス異性体（活性）が12.2分において溶出した。各々のピークを別々に収集して、ロータリー・エバボレーションにより乾燥させた。HPLC画分の最初の回は11.7mgのシス異性体及び63mgのトランス異性体を生成した。シス異性体をプロトンNMR分光法を用いて純度についてテストし、他方トランス異性体を5mg/1.5mLの濃度においてメタノール中に再懸濁した。この溶液を石英容器内に入れ、35分間、紫外光を照射した（Rayonet Photochemical Reactor lowpressure Hg lamp）。照射後、その溶液をロータリー・エバボレーションにより乾燥させて、DMSO中に再懸濁（1mg/10mL）して、先に記載の条件を用いて他の回のHPLC分画にかけた。トランス異性体の全てが用いられるまでこの過程をくり返した。シス異性体の全収率は24mgであった。この化合物の完全な構造（C292）を以下に示す。



実施例2。化合物292によるプロテインキナーゼ酵素活性の阻害

PDGF, FGF及びEGFのような成長因子による細胞増殖の刺激は、それらの各々のレセプターのチロシンキナーゼの各々の自己リン酸化の誘導に依存する。それゆえ、PTKインヒビターがこれらの成長因子により誘導される細胞増殖を阻害する能力は、レセプター自己リン酸化を遮断するその能力に直接相関関係がある。 β -PDGF レセプター自己リン酸化を測定するために、ヒト β -PDGFRをコードする移入されたcDNAを安定に過剰発現するように処理されているチャイニーズハムスター卵巣細胞系、HR5を用いた。これらの細胞をマイクロタイープレート（Falcon 96ウエルプレート）中で10,000細胞/ウェルで種つけし、時間集密性が到達する3日間、10%胎児ウシ血清を有するRPMI(Gibco BRL)中で37°Cでインキュベートした。その培地をウェルから除き、100mLの無血清RPMIにおきかえ、18時間、37°Cでインキュベーションを続けた。化合物（0.01～30μM）を、PDGF BB(1

00ng/ml)を加える前に15分間、ウエルに加え、インキュベーションを10分間、37°Cで続けた。その培地を排出し、50mlの新鮮な調製された溶菌緩衝液(20mM Tris(pH 7.3)、150mM NaCl、1% Triton X-100、1mM PMSF、1mMオルトバナジン酸ナトリウム、10mg/mlアプロチニン及び10mg/mlロイペプチド)を各々のウエルに加え、そのプレートを激しく振とうして細胞ライゼートを

調製した。次にそのライゼートを、分析する前10分間、2600rpmで遠心することにより透明にした。

分かれたマイクロタイタープレートにおいて、 β -PDGFレセプター細胞外ドメインに対するモノクローナル抗体1B5B11を、pH 8.0における23mM Tris、68mM NaCl、14mM重炭酸アンモニウム、及び0.01%アジ化ナトリウム中で18時間、4°Cでウエル当たり0.5mgの抗体をインキュベートすることにより固定化した。抗体固定化した後、そのウエルを、25mM N-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジン-N¹-(2-エタン硫酸)(HEPES)pH 7.6、100mM NaCl、及び0.2% Tween 20でブロックし、直後に結合緩衝液(0.3%ゼラチンを有するブロッキング緩衝した)で1:2に希釈された細胞ライゼートを加えた。その細胞ライゼートを β -PDGFレセプターに対する固定化された抗体と共に、室温で2時間、インキュベートし、ウエルを200mlの洗浄緩衝液(PBS、0.01%Tween 20)で3回、洗浄した。 β -PDGFレセプターリン酸化のレベルを検出するため、ウサギ抗ホスホチロシン抗体(Upstate Biotechnology, Inc., (UBI))を、1.25mg/mlで加え、37°Cで1時間、インキュベートした。抗ホスホチロシン抗体の除去の後、そのプレートを1:1000希釈におけるヤギ西洋ワサビ接合抗ウサギIgG(Boehringer Mannheim)と共にインキュベートし、その後ペルオキシダーゼ基質(ABTSTM)を加えた。マイクロタイタープレートリーダー(Molecular devices)を用いて産物形成を650nmでモニタードした。

EGFレセプター自己リン酸化を、EGFレセプターを過剰発現するヒト乳腫癌細胞系のMDA MB 468細胞(ATCC # HTB 132)中で測定した。これらの細胞を、6ウエルプレート中で密集になるまで増殖させ、18時間、無血清Pulbeccos Modified Eagle Medium(DMEM)中でインキュベートした。その細胞を15分間、種々の濃度の

化合物に露

出した後、37°Cで10分間、EGF (100ng/ml) に露出した。その細胞をこすり落として、ライゼートを、HR5細胞について記載されるのと同じ緩衝液中で調製し、その後、慣用的SDS-PAGEにより分画し、次にウエスタン・プロット分析を行った。これのために蛋白質をニトロセルロース上に移し、その膜をTris緩衝塩類溶液、pH 7.0、0.1% Tween 20、5%ドライミルク中でブロックした。その膜を室温で2時間、結合緩衝液(TBS、0.1% Tween 20; 1%ドライミルク)中の抗-ホスホチロシン抗体(UBI、1 μg/ml)でプロッティングした。ヤギ抗ウサギ西洋ワサビペルオキシダーゼ接合IgG(Boehringer Mannheim)を用いて検出を行った。そのプロットをケミルミネセンスシステム(Amersham)を用いて進行させた。

FGFレセプター1自己リン酸化を測定するために、標準的技術を用いて CHO細胞内でヒトFGFレセプター1cDNAを安定に過剰発現させた。これらの細胞を10%胎児ウシ血清を有するRPMI中で集密になるまで増殖させ、その培地を無血清RPMIと置き換えて、インキュベーションを18時間行った後、0.1~30μMの濃度範囲におけるPTKインヒビターや又はその欠如下で37°Cで10分間、 β -FGF (75ng/ml)で刺激した。EGFレセプター-アッセイで先に記載されたのと同じ条件下で細胞ライゼートを調製した。ライゼートを、FGFレセプター1細胞外ドメインに対するモノクローナル抗体(COR Therapeutics, South San Francisco, CAにおいて調製されたもの)と共にインキュベートし、その免疫沈殿したレセプターをSDS-PAGE、並びにEGFレセプターで記載されたのと同じ抗ホスホチロシン抗体でのウエスタン・プロット分析にかけた。

図1に示すように、化合物292は、IC₅₀=6.2nMで β -PDGFレセプター自己リン酸化を効果的に遮断し、200nM超の濃度で完全な阻害が観察された。これらの結果をSDS-PAGE、及び抗ホスホチロシン

抗体を用いるHR5細胞のウエスタン・プロット分析(不図示)により確認した。スタウロスポリンは、先に記載される最も有効なPDGFレセプターチロシンキナーゼインヒビターである。直接比較すると、292はスタウロスポリンより10倍高い

能力、スタウロスボリンアナログ K252aより45倍高い能力であることが見い出された（以下の表2を参照のこと）。これらの結果は、292が完全な細胞におけるPDGFレセプター自己リン酸化の極めて有効なインヒビターであることを証明し、これは、この化合物が生体内で活性であろうこと、及び治療濃度が直ちに達成され得るはずであることを示す。

292がPDGFレセプターチロシンキナーゼを選択的に阻害するか否かを決定するために、その密接に関連した EGF及び FGFレセプターチロシンキナーゼへの効果を測定した。驚くことに、EGF又はFGFレセプター自己リン酸化の検出可能な阻害は約 $30\mu M$ における292の濃度において観察されず、EGFレセプターはK252a(IC50 = 1 mM)により阻害された（表2）。

src PTKファミリーは、これらの蛋白質がそれらの酵素チロシンキナーゼドメインにおいて60~80%のアミノ酸同一性を有し、細胞増殖を導く細胞内シグナル伝達も媒介するため、レセプター PTKに関連する。レセプター PTKと違い、src蛋白質は細胞外及び膜貫通ドメインを含まず、それゆえ細胞外の刺激についてレセプターとして直接機能しない。292の特異性を更にテストするため、組換えc-src(UBI catalog # 14-117)の活性を阻害する能力を測定した。このアッセイを96ウエルマイクロタイヤープレート形態に適合させるために、src-基質ペプチド-2 (UBI cat # 12-140) 0.5mgを、23mM Tris(pH 8.0)、68mM NaCl、14mM重炭酸アンモニウム及び0.01%ナトリウムアジド中に各々のウエルに加えた。ペプチド固定化の後、それらのウエルを洗浄し、次に25mM HEPES pH 7.6、100mM Na

Cl、0.2% Tween 20でブロックした。50mM Tris(pH 7)；25mM MnCl₂；5 mM MnCl₂；0.05mM Na₃VO₄；100mM HEPES pH 7；5%グリセリン及び0.05%ノニルフェノキシポリエトキシエタノール(NP-40)中の0.03~30mMのテスト化合物、50mM ATP及び10ユニットの c-srcの反応混合物 100μlを各々のウエルに加えることにより、キナーゼ反応を開始した。37°Cでの20分のインキュベーションの後、10μlの50%酢酸を加えることによりその反応を停止し、そのウエルを洗浄し、抗ホスホチロシン抗体を用いて、リン酸化PDGFレセプターの検出のために先に記載されるのと同じ条件下でチロシンリン酸化基質を検出した。化合物 292は、PDGFレセプ

ター自己リン酸化を阻害するのに必要とされるのより160倍高い濃度であるIC₅₀ = 1.0 μMで srcキナーゼを阻害した。他方、スタウロスボリン及びK252aは各々70nM及び20nMのIC₅₀値で srcキナーゼ活性を遮断した。これらの結果は、292はPDGFレセプターキナーゼ活性を阻害するのに極めて選択性である一方、スタウロスボリン及びK252aはsrcキナーゼ活性を阻害するのに同じ又はより高い能力を有することを証明する。

スタウロスボリンがレセプターチロシンキナーゼを効果的に阻害するという事実にかかわらず、スタウロスボリンは、それが潜在的にプロテインキナーゼC活性を阻害するので、もとから発見されている。これは、プロテインキナーゼインヒビターが種々のチロシンキナーゼ及びより明白に関連したセリン／トレオニンキナーゼに対して広範囲の活性を有し得ることを証明する。292がセリン／トレオニンプロテインキナーゼを阻害し得る可能性を研究するために、製造元(UBI, Cat # 17-112)により記載される条件下でのUBI's非放射能キナーゼアッセイを用いてプロテインキナーゼA(PKA)及びプロテインキナーゼC(PKC)アッセイを行った。0.025～40 μMの

範囲の濃度にわたって各々のこれらの化合物をテストすることにより、化合物 292をスタウロスボリン及びK252aと比較した。表2に示すように、化合物 292は、PDGFレセプターキナーゼ活性を阻害するのに必要とされる濃度より6000倍超高い40 μMの濃度においても PKC又は PKA活性のいずれも50%削減に達しなかった。K252aは、PKAについて 70nM及びPKCについて 100nMのIC50でこれらのセリン／トレオニンキナーゼの最も効果的なインヒビターであることが見い出され、他方スタウロスボリンはIC₅₀ = 70～80nMで両方のキナーゼを阻害した。これらの結果は、スタウロスボリン及びK252aのようないくつかのキナーゼインヒビターは選択性を欠如するが、292は他のレセプターチロシンキナーゼ、srcキナーゼ及びセリン／トレオニンキナーゼについてのものよりPDGFレセプターについて100倍超高い選択性を有することを証明する。このような選択性は、アテローム硬化症、特定の癌、糸球体腎炎及び血管形成後の再狭窄のような少くとも部分的にPDGFにより媒介されると確信される病気の治療のための292の治療能力を増強する。

表 2
プロテインキナーゼ活性の阻害

| 化合物 | IC50 [μM] | | | | | |
|----------|-----------|------|-----------------|----------|-------|-------|
| | βPDGFR | EGFR | FGFR | src-キナーゼ | PKA | PKC |
| 292 | 0.006 | >30 | >30 | 1.000 | >40 | >40 |
| K525a | 0.270 | 1.0 | ND ¹ | 0.020 | 0.070 | 0.100 |
| スタウロスボリン | 0.070 | ND | ND | 0.070 | 0.070 | 0.080 |

¹ 未測定

292による細胞増殖の阻害

PTKインヒビターの潜在的な治療利用性を測定するために過剰増殖障害を媒介するのに関連する成長因子が原因である細胞増殖を遮

断するインヒビターの能力を証明することが重要である。糸球体腎炎、癌、アテローム硬化症及び再狭窄のような病気においてPDGFに関連する文献において多くの報告があるので、我々はPDGF誘導性細胞増殖を遮断する能力について292をテストした。ヒト第1纖維芽細胞系、HS68 (ATCC) を、DMEM中10%の胎児ウシ血清を含む培地中、150,000細胞／ウエルにおいて96ウエル皿内にプレートした。その細胞を、それらが集密して静止期になる時間である7～10日間、37°Cでインキュベートした。化合物 292を5～120nMの濃度範囲において添加し；30分後、50ng/mlのPDGF BBを加えることによりその細胞を刺激して、18時間、37°Cでインキュベーションを続けた。細胞増殖のレベルを決定するために、各々のウエルに2mCiの [³H]チミジンを加え、更に5時間、インキュベーションを続けた。次に細胞を、0.2N NaOH、0.1% SDS中に溶かされた5%冷却トリクロロ酢酸(TCA)で洗浄し、 [³H]チミジンの組込みの量を測定した。慣用的に、未処理の細胞(不図示)と比較して、PDGF BBで処理した細胞においてチミジン組込みの5～10倍増加が観察された。図2に示すように、化合物292は、16nMにおいて50%だけPDGF BB誘導性チミジン組込みを遮断し、120nMにおいて細胞分裂促進性を完全に阻害した。292のこれらの濃度はHR5細胞においてPDGFレセプターリン酸化を遮断するのに必要とされるものに極めて密接に相関関係がある。

292が非特異的な抗増殖効果又は細胞毒性をおこすか否かを決定するために、そのヒト細胞系（例えばATCCから得られるHS68, HS27, CCD18、及びWS1）の増殖に対する効果を標準的組織培養条件下で測定した。0.01～30 μ Mの範囲の濃度における292、スタウロスボリン又はK252aの欠如又は存在下において、96ウエルマイクロタイタープレート（Falcon）中に 3.5×10^3 細胞／ウエルにおいて10

%胎児ウシ血清を含む標準的組織培養培地に細胞を散在的にシーディングした。次にその細胞を96時間、標準的組織培養条件下で増殖させ、3.3%グルタルアルデヒドで固定化して、H₂Oで洗浄し、0.05%メチレンブルー（Sigma）で染色した。染色した後、その細胞を洗浄し、その染色を3% HClで溶出し、プレート・リーダー（Molecular Devices）を用いて 665nmにおいて吸光度をモニターした。細胞増殖の阻害の割合を、化合物の存在において観察された吸光度をインヒビターの欠如下で得られた吸光度と比較することにより決定した。表3に示すように、10 μ Mまでの濃度における 292での処理の後、テストされたいずれの細胞系の細胞増殖の減少も観察されず、30 μ Mにおいてわずかな減少（10～20%）がおこったのみであった。対照的に、スタウロスボリンは10 μ Mにおいて全ての細胞系の増殖を完全に遮断し、K252aは、CCD18細胞が最もセンシティブであるが、1～12 μ Mの範囲の濃度において50%だけ細胞増殖を阻害した。これらの結果は、非特異的プロテインキナーゼインヒビターであるスタウロスボリンがキナーゼ活性を阻害するのに必要とされるのと同じ濃度で非特異的な抗増殖的又は細胞毒性効果も生ずることを証明した。他方、292は、これらの細胞のPDGF誘導性細胞増殖促進性を遮断するのに必要とされるより1000倍高い濃度においても標準的組織培養条件下でHS68細胞の増殖に対する効果を有さなかった。これらの結果は、治療効果を達成するためのPDGFレセプターキナーゼの阻害は、細胞毒性効果を引き起こす濃度よりはるかに低い292濃度におこるはずであることを示す。

表 3

標準的組織培養条件下での細胞増殖の阻害

[C₅₀ (μM)]

| ASSAY | CCD18 | HS27 | WS1 | HS68 |
|----------|-------|-------|-------|-------|
| インヒビター | | | | |
| 292 | >30 | >30 | >30 | >30 |
| スタウロスボリン | <0.01 | <0.01 | <0.01 | <0.01 |
| K252a | 1 | 12 | 5 | 5 |

本明細書に言及される全ての出版物及び特許出願は、各々の個々の出版物又は出願が引用により組み込まれて詳細かつ個々に示されるのと同じ程度まで引用により組み込まれる。

本発明は、本明細書に示され、記載される特定の実施形態に限られず、種々の変更及び改良が以下の請求の範囲により規定されるこの新しい概念の要旨及び範囲から離れることなく行われ得ることが理解されるはずである。

【図1】

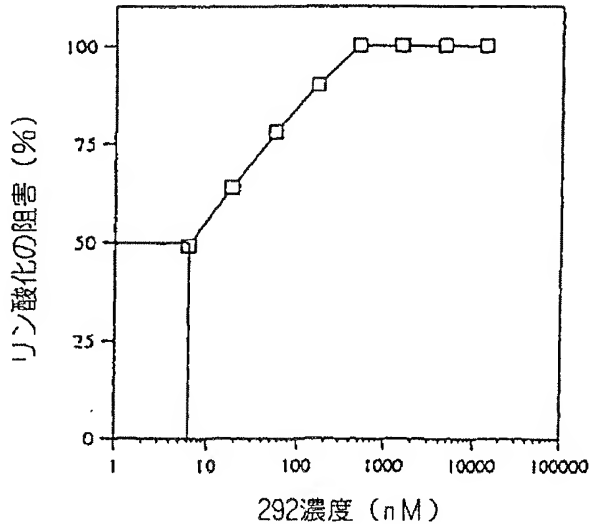


Fig. 1

【 図 2 】

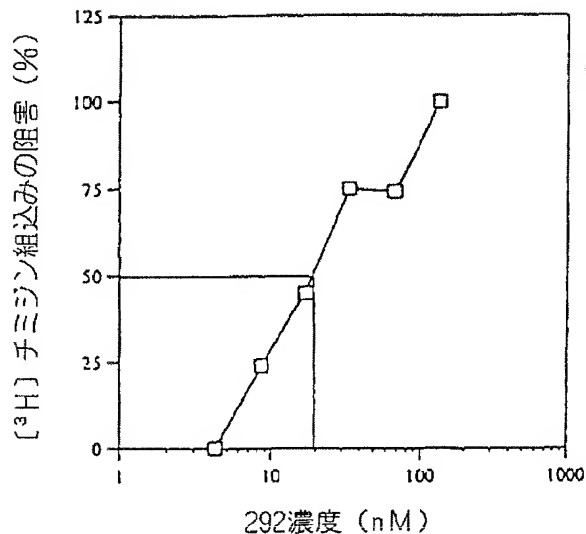


Fig. 2

[国際調査報告]

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In International Application No
PCT/US 95/13882

| | | |
|--|--|--|
| A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 A61K31/365 | | |
| According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC | | |
| B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 A61K | | |
| Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched | | |
| Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) | | |
| C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | |
| Category * | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. |
| A | <p>CELL, vol. 69, no. 7, 1992, pages 1227-1236, XP000567055 J. CHUNG ET AL.: "Rapamycin-FKBP specifically blocks growth-dependent activation of and signalling by the 70kd S6 protein kinases."</p> <p>FOOD CHEM. TOXICOL., vol. 21, no. 6, 1983, pages 779-783, XP000568648 R.G. ARORA ET AL.: "Inhibition of ochratoxin A teratogenesis by zearalenone and diethylstilbestrol."</p> <p>-/-</p> | |
| | | |
| <input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of box C. | | <input checked="" type="checkbox"/> Patent family members are listed in annex. |
| <p>* Special categories of cited documents:</p> <p>"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance</p> <p>"E" earlier document but published on or after the international filing date</p> <p>"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)</p> <p>"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means</p> <p>"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed</p> <p>"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention</p> <p>"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone</p> <p>"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art</p> <p>"A" document member of the same patent family</p> | | |
| Date of the actual completion of the international search | Date of mailing of the international search report | |
| 25 April 1996 | 09.05.96 | |
| Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.O. Box 5418 Patentlan 2 NL - 2230 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-3040, Fax. 31 651 300 16 Fax (+31-70) 340-3016 | Authorized officer Klaver, T | |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

| |
|---|
| International Application No PCT/US 95/13882 |
|---|

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

| Category * | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. |
|------------|--|-----------------------|
| A | ARCH. GESCHWULSTFORSCH., vol. 53, no. 1, 1983, pages 9-15, XP000568651 R. THUST ET AL.: "Genotoxicity of Fusarium mycotoxins (nivalenol, fusarenon-x, t-2 toxin and zearalenone) in chinese hamster V79-E cells in vitro." ---- | |
| A | PROC. ANNU. MEET. AM. ASSOC. CANCER RES., vol. 35, 1994, page 88 XP002001543 D.T. ZAVA ET AL.: "Effects of plant and fungal estrogens on E-sensitive human breast cancer cells." abstract #525 ---- | |
| X | EP,A,0 251 B13 (INTERNATIONAL MINERALS AND CHEMICAL CORP.) 7 January 1988 see claims ----- | 17,21 |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No
PCT/US 95/13882

| Patent document cited in search report | Publication date | Patent family member(s) | | Publication date |
|--|------------------|-------------------------|---------|------------------|
| EP-A-251813 | 07-01-88 | US-A- | 4842862 | 27-06-89 |
| | | DE-A- | 3786364 | 29-07-93 |
| | | DE-T- | 3786304 | 21-10-93 |
| | | ES-T- | 2056822 | 16-10-94 |

フロントページの続き

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE,
DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, M
C, NL, PT, SE), AM, AT, AU, BB, B
G, BR, BY, CA, CH, CN, CZ, DE, DK
, EE, ES, FI, GB, GE, HU, IS, JP,
KE, KG, KP, KR, KZ, LK, LR, LT, L
U, LV, MD, MG, MN, MW, MX, NO, NZ
, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI,
SK, TJ, TM, TT, UA, UG, UZ, VN

(72)発明者 ロッカー, ネザリー

アメリカ合衆国, カリフォルニア 94121,
サンフランシスコ, フォーティス アベニ
ュ 741